### **RESULT LIST**

1 result found in the Worldwide database for: JP11322866 (priority or application number or publication number) (Results are sorted by date of upload in database)

# **GRAFT POLYMER**

Inventor: AOSHIMA SADATO; KOBAYASHI HIDEKAZU; Applicant: KURARAY CO

EC:

IPC: CO8F8/12; CO8F290/04; CO8F8/00 (+5)

Publication info: **JP11322866** - 1999-11-26

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

	(2)	
	a.	

# **GRAFT POLYMER**

Publication number: JP11322866

Publication date:

1999-11-26

Inventor:

AOSHIMA SADATO; KOBAYASHI HIDEKAZU; OKI

**HIROYUKI** 

Applicant:

**KURARAY CO** 

Classification:

- international:

C08F8/12; C08F290/04; C08F8/00; C08F290/00; (IPC1-

7): C08F290/04; C08F8/12; C08F216/06; C08F290/04

- european:

Application number: JP19980127000 19980511 Priority number(s): JP19980127000 19980511

Report a data error here

#### Abstract of JP11322866

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a graft polymer high in industrial availability and excellent in heat-responsiveness by employing a polyvinyl alcohol-based polymer as a back bone component and a polymer, whose aqueous solution has a cloud point, as a branch component. SOLUTION: This polymer comprises (A) a polyvinyl alcohol-based polymer as a back-bone component and (B) a polymer, whose aqueous solution has a cloud point, as a branch component. The component A is pref. provided with >=95% of degree of saponification, >=1,000 of degree of polymerization and a stereoregularity of atactic structures. The component B is pref. provided with a cloud point of 30 to 80 deg.C and number average molecular weight of 1,000 to 100,000. The component B is exemplified by a polyalkenyl ether comprising a structure unit of formula II (R<1> is H or a methyl; and R<2> is H or a univalent hydrocarbon). The objective polymer is pref. obtained by synthesizing a macro- monomer by introducing a radical polymerizable functional group e.g. acryloyl into one terminal of the component B, copolymerizing it with a vinyl ester and saponifying the vinyl ester units.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

-

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-322866

(43)公開日 平成11年(1999)11月26日

(51) Int.Cl.8

裁别記号

FI

C08F 290/04

8/12

C 0 8 F 290/04 8/12

// (C08F 290/04

216:06)

審査請求 未請求 請求項の数4 〇L (全 5 頁)

(21)出顧番号

特願平10-127000

(71)出願人 000001085

株式会社クラレ

(22) 出顧日

平成10年(1998) 5月11日

岡山県倉敷市酒津1621番地

(72)発明者 青島 貞人

千葉県柏市明原2-9-10-307

(72)発明者 小林 英一

千葉県柏市みどり台4 「目19-14

(72) 発明者 大木 弘之

岡山県倉敷市酒津2045番地の1 株式会社

クラレ内

# (54) 【発明の名称】 グラフトポリマー

# (57)【要約】

【課題】 本発明の主たる目的は、工業的に有用性の高い、感熱応答性に優れたポリビニルアルコールを幹成分とするグラフトポリマーを提供することにある。

【解決手段】 ポリビニルアルコール系重合体を幹成分とし、水溶液が曇点を有する重合体を枝成分とするグラフトポリマー。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリビニルアルコール系重合体を幹成分とし、水溶液が曇点を有する重合体を枝成分とするグラフトポリマー。

【請求項2】 水溶液が曇点を有する重合体がポリアルケニルエーテル類重合体である請求項1記載のグラフトポリマー。

【請求項3】 水溶液が曇点を有する重合体が下記の化 1で表される構造単位からなるポリアルケニルエーテル 類重合体である請求項2記載のグラフトポリマー。

#### 【化1】

- 
$$(CHR^{1}-CH)$$
 -  $|$   $O-(CH_{2}CH_{2}O) n-R^{2}$ 

(式中、 $R^1$ は水素原子あるいはメチル基を示し、 $R^2$ は水素原子または一価の炭化水素基を示し、nは $0\sim10$ の整数を示す。)

【請求項4】 ポリアルケニルエーテル類重合体の重量 平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比率 (Mw/Mn)が1.3以下であり、かつ、数平均分子量(Mn)が500以上である請求項2または3記載のグラフトポリマー。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、感熱応答性に優れたポリビニルアルコールを幹成分とするグラフトポリマーに関する。

# [0002]

【従来の技術】ポリマーに有用な特性を付与するための 手段として、汎用ポリマーに改質処理を加えたり、機能 性基あるいは反応性基を付与したり、機能性基あるいは 反応性基を有するモノマーを重合あるいは共重合した り、あるいはポリマー鎖に第2の成分である異種のポリ マーをグラフト的あるいはブロック的に結合させるなど の種々の方法が提案されている。これらのうち、ポリマ 一鎖に第2の成分である異種のポリマーをグラフト的あ るいはブロック的に結合させる方法が一般的であり、ブ ロックポリマーあるいはグラフトポリマーの製造技術に 関する提案が数多くなされている。ポリビニルアルコー ル系重合体を1成分とするグラフトポリマーあるいはブ ロックポリマーの合成法としては、末端にチオール基を 有するポリ酢酸ビニルを連鎖移動剤として用いて、種々 のモノマーをラジカル重合した後、けん化することによ りブロック共重合体を合成する方法(特開昭59-18 9111号)や、ポリビニルアルコール系重合体のマク ロモノマーを合成し、これを用いて共重合する方法(特 開平4-296301号、特開平4-304202号) 等が報告されている。これらのうち、特に ポリビニル アルコール系重合体成分及び水溶液が暴点を有するポリ

マー成分とのブロックポリマーあるいはグラフトポリマーは、代表的な水溶性樹脂であるポリビニルアルコール 系重合体に刺激応答性を付与した機能性ポリマーであ り、工業的価値が極めて高いものである。

【0003】ポリビニルアルコール系重合体成分及び水 溶液が墨点を有するポリアルケニルエーテル成分からな るブロック共重合体の合成法としては、近年、いわゆる リビングカチオン重合法(特開昭62-257910 号、特開昭62-257911号、特開平1-1082 02号、特開平1-108203号) が見出されてお り、この方法を用いて、ベンジルビニルエーテルと他の アルケニルエーテルとをブロック共重合した後、脱ベン ジル化することにより、ポリビニルアルコール成分及び ポリアルケニルエーテル成分からなるブロック共重合体 を合成する方法が知られている。また、リビングカチオ ン重合によって片末端にチオール基を有するポリアルケ ニルエーテルを合成した後、このポリマーの存在下にビ ニルエステル類を重合した後、得られたブロックポリマ ーをけん化する方法が知られている(特開平6-136 036号)。しかしながら、ポリビニルアルコール系重 合体を幹成分とし、水溶液が曇点を有するポリマーを枝 成分とするグラフトポリマーは未だ報告されていない。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の主たる目的 は、工業的に有用性の高い、感熱応答性に優れたポリビ ニルアルコールを幹成分とするグラフトポリマーを提供 することにある。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決するために鋭意検討した結果、ポリビニルアルコール系重合体を幹成分とし、水溶液が曇点を有する重合体を枝成分とするグラフトポリマーを見出し、本発明を完成させるに至った。

#### [0006]

【発明の実施の形態】以下、本発明の内容をさらに詳細に説明する。本発明のグラフトボリマーの幹成分を構成するポリビニルアルコール系重合体は、ビニルアルコール単位およびビニルエステル単位からなる。ビニルエステル単位としては、酢酸ビニルが一般的であるが、ピバリン酸ビニル、蟻酸ビニルなどの側鎖の嵩高いビニルエステルまたは極性の高いビニルエステル類などでもよい。

【0007】該ポリビニルアルコール系重合体成分のけん化度は通常70モル%以上が好ましく、90モル%以上がより好ましく、95モル%以上がさらに好ましい。ここで、けん化度はビニルエステル単位のけん化によりビニルアルコール単位に変換され得る単位に対する、けん化後のビニルアルコール単位の割合を表したものあり、残基はビニルエステル単位である。

【0008】該ポリビニルアルコール系重合体成分は、

本発明の趣旨を損なわない範囲で各種共重合モノマー単 位を有していてよい。このような単位としては、エチレ ン、プロピレン、1ーブテン、イソブテン等のオレフィ ン類、アクリル酸およびその塩、アクリル酸メチル、ア クリル酸エチル、アクリル酸nープロピル、アクリル酸 i-プロピル、アクリル酸n-ブチル、アクリル酸i-ブチル、アクリル酸t-ブチル、アクリル酸2-エチル ヘキシル、アクリル酸ドデシル、アクリル酸オクタデシ ル等のアクリル酸エステル類、メタクリル酸およびその 塩、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタク リル酸 n - プロピル、メタクリル酸 i - プロピル、メタ クリル酸nーブチル、メタクリル酸iーブチル、メタク リル酸 t ーブチル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、 メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸オクタデシル等の メタクリル酸エステル類、アクリルアミド、N-メチル アクリルアミド、N-エチルアクリルアミド、N, N-ジメチルアクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、 アクリルアミドプロパンスルホン酸およびその塩、アク リルアミドプロピルジメチルアミンおよびその塩と4級 塩、Nーメチロールアクリルアミドおよびその誘導体等 のアクリルアミド誘導体、メタクリルアミド、Nーメチ ルメタクリルアミド、N-エチルメタクリルアミド、 N. N-ジメチルメタクリルアミド、ジアセトンメタク リルアミド、メタクリルアミドプロパンスルホン酸およ びその塩、メタクリルアミドプロピルジメチルアミンお よびその塩と4級塩、N-メチロールメタクリルアミド およびその誘導体等のメタクリルアミド誘導体、メチル ビニルエーテル、エチルビニルエーテル、n-プロピル ビニルエーテル、i-プロピルビニルエーテル、i-ブ チルビニルエーテル、t-ブチルビニルエーテル、ベン ジルビニルエーテル、ドデシルビニルエーテル、ステア リルビニルエーテル等のビニルエーテル類、アクリロニ トリル、メタクリロニトリル等のニトリル類、塩化ビニ ル、塩化ビニリデン、フッ化ビニル、フッ化ビニリデン 等のハロゲン化ビニル類、酢酸アリル、塩化アリル等の アリル化合物、マレイン酸およびその塩とエステル、イ タコン酸およびその塩とエステル、ビニルトリメトキシ シラン等のビニルシリル化合物、酢酸イソプロペニル等 が挙げられる。これら共重合モノマーの使用量は 本発 明を阻害しない範囲であれば特に限定されないが、通常 は0~15モル%であり、特に好ましくは0~10モル %である。

【0009】該ポリビニルアルコール系重合体からなる 幹成分の重合度は、最終的に得られるグラフトポリマー の用途によって適宜選ばれるが、300以上、好ましく は500以上、さらに好ましくは1000以上であり、 水溶液の粘度、成膜性や延伸等の加工特性の点からは3 0000以下である。ここで、重合度はJIS K-6 726に基づき測定された粘度平均重合度である。

【0010】本発明におけるポリビニルアルコール系重

合体成分の立体規則性としては特に制限はないが、アタクチック構造またはアタクチック構造に近いシンジオタクチック構造が好ましく、アタクチック構造がより好ましい。

【0011】本発明におけるグラフトポリマー中の枝成分である水溶液が暴点を有する重合体成分としては、温度0~100℃の範囲において重合体水溶液が暴点を有するものであれば特に制限はない。この中でも、重合体水溶液の暴点としては、20~95℃が好ましく、30~80℃がさらにより好ましい。重合体水溶液の最点は、温度制御装置、熱電対及び撹拌装置を備えたUVセル中に重合体の1重量%水溶液を入れて、1℃/分の速度で昇温した時の500nmの光線透過率が100%から0%に変化する温度から求めた。また、該水溶液を1℃/分の速度で降温した時の500nmの光線透過率が0%から100%に変化させた場合であっても実質的に同一の暴点の値が得られる。すなわち、本発明のグラフトポリマーは昇温および降温を繰返した場合であっても、実質的に同一の暴点が再現する。

【0012】水溶液が曇点を有する重合体成分の具体例としては、下記の化2で表される構造単位からなるポリアルケニルエーテル類(高分子学会予稿集、vol.40、No.6、P.1710)等が挙げられる。

[0013] [化2] - (CHR<sup>1</sup>-CH) -

 $O-(CH_2CH_2O)n-R^2$ 

【0014】式中、R1は水素原子あるいはメチル基を 示し、R2は水素原子または一価の炭化水素基を示し、 nは0~10の整数を示す。R2は、水素原子または一 価の炭化水素基(好ましくは炭素数1~10の炭化水素 基、より好ましくは炭素数1~5の炭化水素基)を示 し、例えば、アルキル基、アリール基、アラルキル基、 アルケニル基、アルコキシアルキル基、アリールオキシ アルキル基等が挙げられる。それらはヘテロ基で置換さ れていても良い。上記のアルケニルエーテル単位は、1 種でも良いが、2種以上を共存させても良い。また、1 種または2種以上のアルケニルエーテルを重合させた 後、別のアルケニルエーテルを添加してさらに重合させ たブロック共重合体でも良い。アルケニルエーテルとし ては具体的には、メチルビニルエーテル、メトキシエチ ルビニルエーテル、エトキシエチルビニルエーテル、プ ロポキシエチルビニルエーテル、ブトキシエチルビニル エーテル、2ーメトキシエトキシエチルビニルエーテ ル、2ーエトキシエトキシエチルビニルエーテル、2ー メトキシー2ーエトキシエトキシエチルビニルエーテ ル、2-エトキシー2-エトキシエトキシエチルビニル エーテル、フェノキシエチルビニルエーテル、メトキシエチルプロペニルエーテル、エトキシエチルプロペニルエーテル、ブトキシエチルプロペニルエーテル、ブトキシエチルプロペニルエーテル、2ーメトキシエトキシエチルプロペニルエーテル、2ーエトキシエトカンエーテル、2ーエトキシー2ーエトキシエチルプロペニルエーテル、2ーエトキシー2ーエトキシエチルプロペニルエーテル、フェノキシエチルプロペニルエーテル、フェノキシエチルプロペニルエーテル等が挙げられる。

【0015】水溶液が曇点を有する重合体成分のさらなる具体例としては、下記の化3で表されるポリN-イソプロピルアクリルアミド(ポリN-イソプロピルメタクリルアミド)(J. Phys. Chem., 93, 3311(1989))等が挙げられる。

【0016】 【化3】

式中、R3は水素原子あるいはメチル基を示す。

【0017】水溶液が曇点を有する重合体成分の数平均分子量については特に制限はないが、500~1000 000が好ましく、1000~10000がより好ましい。本発明の水溶液が曇点を有する重合体成分の数平均分子量はサイズ排除クロマトグラフィーにより測定し、標準ポリスチレン換算により求められる。

【0018】本発明のグラフトポリマーの製造方法としては、水溶液が曇点を有する重合体の片末端にアクリロイル基 メタクリロイル基、ビニルエステル基、ビニルアミド基等のラジカル重合性を有する官能基を導入したマクロモノマーを合成し、これとビニルエステル類とをラジカル共重合した後、ビニルエステル単位をけん化することにより目的とするグラフトポリマーを得ることができる。

【0019】N-イソプロピルアクリルアミドのマクロモノマーは、例えば、従来公知のポリビニルエステル系マクロモノマーの製造法(特開平3-174409号、特開平4-139203号)と同様の方法により製造することができる。

【0020】一方 ポリアルケニルエーテル類のマクロモノマーは、例えば従来公知のリビングカチオン重合法を利用することにより製造することができる(特開平2-274712、特開平7-62011)。この方法は 枝成分であるポリアルケニルエーテル類重合体の分子量や分子量分布の制御が容易であり、均一な構造の重合体を得られるため、好ましい。

【0021】枝成分であるポリアルケニルエーテルを、

下記の化4に示すアルケニルエーテル類化合物のカチオン重合法によって合成する際に、この重合の停止剤としてポリビニルアルコール系重合体を重合中に共存させるか、あるいは重合反応後に添加することによっても、本発明のグラフトポリマーを効率よく得ることができる。

[0022]  
[化4]  

$$CHR^{1}=CH$$
  
 $O-(CH_{2}CH_{2}O) n-R^{2}$ 

【0023】式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびnは前記の化2におけるものと同じである。

【0024】ここで、ポリアルケニルエーテル類重合体を合成するカチオン重合法としては、分子量、組成および構造の制御が容易であり、分子量分布や組成分布が狭い均一な重合体が得易く、また、ポリビニルアルコール系重合体へのグラフト化効率が高いため、リビングカチオン重合法が好ましい。

【0025】リビングカチオン重合開始剤は、アルケニルエーテル類化合物のカチオン重合をリビング的に進行させるものであれば特に限定されない。例えば、特開昭60-228509号公報において報告されているHI / I₂系開始剤、特開昭61-103654号公報、62-257910号公報、特開平1-108202号公報、特開平1-108203号公報および特開平4-318004号公報において報告されている有機アルミニウム化合物とエーテルあるいはエステル等の添加剤とを組み合わせた開始剤、等が好適に用いられる。

【0026】水溶液が曇点を有する重合体の分子量は、通常は数平均分子量で500~1000000程度であり、好ましくは1000~50000の範囲内である。また、水溶液が曇点を有する重合体のゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)法により標準ポリスチレン検量線から求めた重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)は通常1.0~10.0の範囲であり、さらに好ましくは1.0~5.0の範囲である。

【0027】水溶液が暴点を有する重合体として特にポリアルケニルエーテル類重合体を選択し、合成法としてリビングカチオン重合法を利用する場合には、該重合体の分子量はモノマーと重合開始剤とのモル比によってほぼ一義的に決まるため、モノマーと重合開始剤との使用量の割合を変えることによって、重合体の分子量を広い範囲にわたって制御可能である。リビングカチオン重合によって得られるポリアルケニルエーテル類重合体の分子量は、通常は数平均分子量で500~100000 程度であり、好ましくは1000~500000の範囲である。また、得られる重合体のGPC法により標準ポリスチレン検量線から求めた重量平均分子量(Mw)と

数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)は通常1.  $0\sim1$ .3の範囲であり、さらに好ましくは1.0 $\sim$ 1.25の範囲である。

【0028】本発明におけるグラフトポリマーの数平均分子量については、ポリビニルアルコール成分を再酢化したボリマーで、5,000~1,000,000が好ましい。本発明のグラフトポリマーの分子量はGPC法により測定し、標準ボリスチレン換算により求められる。また、ビニルアルコール成分のけん化度については、1HーNMRによる酢酸エステル残基の定量により求められる。

【0029】本発明のグラフトポリマーは、幹成分と枝成分の両成分の組成及び分子量を調節することにより、広範囲な性質を有するものとなる。さらに、枝成分に使用している重合体の曇点を示す温度付近で水溶液粘度が上昇するほか、幹成分に使用しているポリビニルアルコール系重合体の曇点を示す温度付近でグラフトポリマーが沈降するなど、従来のボリビニルアルコールとは異なる感熱応答性の機能を有している。すなわち、本発明のグラフトポリマーは、幹成分と枝成分の両方の成分の特徴が発現することから、従来のブロックポリマーとは異なる性質を有する。したがって、本発明のグラフトポリマーは、分散剤、樹脂、紙、繊維等の加工処理剤としての用途に好適である。また、水性インク、水性塗料、水性接着剤等を構成する成分あるいはベースポリマーとしての用途にも好適である。

#### [0030]

【実施例】以下、実施例により本発明を詳細に説明する が、本発明はこれらの実施例に限定されない。

# 【0031】実施例1

三方活栓を取り付けたガラス容器を窒素置換した後、窒 素ガス雰囲気下で加熱することにより、ガラス容器内の 吸着水を除去した。容器内に2-メトキシエチルビニル エーテルO. 38モル(以下、Mと略記する。)、酢酸 エチル1.0M、1-ブトキシエチルアセテート4.0 ミリモル(以下、mMと略記する。)及びトルエンを入 れ、系内温度が0℃に達したところで、Et<sub>1.5</sub>AICI 15(20mM)のトルエン溶液を添加して重合を開始 した。1.8時間後、ポリ酢酸ビニルの部分けん化物 (重合度500、けん化度10モル%)の濃度10重量 %(以下、wt%と略記する。)のトルエン溶液を、ポ リ酢酸ビニルの部分けん化物のOH基のモル数がEt1.5A 1Cl, 5の2倍量(40mM)になるように添加して、重 合反応を停止した。重合反応停止剤として用いたポリ酢 酸ビニルの部分けん化物は、あらかじめ塩基等の不純物 を取り除いた後、ベンゼンを用いて凍結乾燥して脱水精 製したものを使用した。重合反応停止5分後にメタノー ルを添加し、さらにジクロロメタンで溶液を希釈した

後、水洗して開始剤残渣を除去した。その後溶液を濃縮 し、減圧乾燥することにより生成したグラフトポリマー を回収した。一方、グラフトポリマーの枝成分の分子量 を確認するため、ポリ酢酸ビニルの部分けん化物に代え てメタノールを添加して重合反応を停止した。得られた ポリ (2-メトキシエチルビニルエーテル)をGPC (クロロホルム中、40℃で測定)測定したところ、重 量平均分子量 (Mw) と数平均分子量 (Mn) との比 (Mw/Mn)は1.1であり、Mnは8000であっ た。ポリ (2-メトキシエチルビニルエーテル) の生長 カチオンの重合反応停止剤へのグラフト化率は、グラフ トポリマーのGPC測定結果及び抽出実験により調べ た。その結果、上述の条件では、ポリ(2-メトキシエ チルビニルエーテル)のホモポリマーは全く検出され ず、定量的にグラフトポリマーが生成したことが確認さ れた。また、グラフトポリマーの構造は、「H-NMR により分析した。ポリ酢酸ビニルの部分けん化物の主鎖 メチレンに由来する1.6-1.9ppm、メチルに由来する2.1p pm、主鎖メチンに由来する4.8-5.0ppmの吸収の他に、ポ リ(2-メトキシエチルビニルエーテル)の主鎖メチレン に由来する1.5-2.1ppm、メチルに由来する3.3ppm、側鎖 メチレンおよび主鎖メチンに由来する3.3-3.8ppmの吸収 があり、グラフトポリマーの構造が確認された。次に、 生成したグラフトポリマーのけん化反応を行い、幹ポリ マーをポリビニルアルコールに変換させた。けん化反応 は、生成したグラフトポリマーを濃度10wt%になる ようにメタノールに溶解させ、希水酸化ナトリウム水溶 液を少量滴下し、室温で一晩撹拌させた。生成物中の不 純物を過剰のメタノールに溶解させて除去した後、水に 溶解させた。その後、透析により水に溶解した不純物を 除去した。得られたグラフトポリマー中の幹成分である ポリビニルアルコールユニットのけん化度を<sup>1</sup>H-NM Rで測定したところ、98モル%であった。けん化前の グラフトポリマーの溶解性は、メタノール、ベンゼン、 トルエン、酢酸エチル、クロロホルムには可溶であり、 水には一部溶解した。一方、けん化後のグラフトポリマ ーは、室温の水に可溶となり、メタノールには一部可溶 となった。また、けん化後のグラフトポリマーの水溶液 は感熱応答性があり、室温ではほぼ完全に溶解したが、 昇温していくと、70℃で急激に白濁した。その白濁溶 液は、降温させるとほぼ同じ70℃で元の状態に戻っ た。一方、この水溶液を0℃にするとグラフトポリマー 中のポリビニルアルコールユニットに由来するゲル化が 起こり、白濁し、長時間放置すると沈殿が生じた。

#### [0032]

【発明の効果】本発明によると、工業的に有用性の高い、感熱応答性に優れたポリビニルアルコールを幹成分とするグラフトポリマーが提供される。

		7 2 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·